PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-106875

(43) Date of publication of application: 08.04.1992

(51)Int.Cl.

HO1M 4/58

(21)Application number: 02-221379

(71)Applicant: HONDA MOTOR CO LTD

(22)Date of filing:

24.08.1990

(72)Inventor: NOGUCHI MINORU

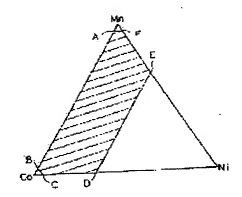
SATO KENJI

DEMACHI ATSUSHI MIYASHITA KOICHI

(54) POSITIVE POLE ACTIVE MATERIAL FOR LITHIUM SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To reduce an inner resistance and improve a utilization factor by letting oxide of Mn, Co and Hi within a specified range of atomic ratios be included. CONSTITUTION: Oxide of Mn, Co and Ni within a range surrounded by a point A (Mn=95%, Co=5%, Ni=0%), point B (Mn=5%, Co=95%, Ni=0%), point C (Mn=0%, Co=95%, Ni=5%), point D (Mn=0%, Co=66%, Ni=34%), point E (Mn=66%, Co=0%, Ni=34%), point F (Mn=95%, Co=0%, Ni=5%) as shown by atomic ratios is included. By using the oxide of composition within this range, electron conductivity of a positive pole including manganese can be improved. An inner resistance of a lithium secondary battery can thus be reduced, and a utilization factor can be improved.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12)特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

第2561556号

(45)発行日 平成8年(1996)12月11日

(24)登録日 平成8年(1996)9月19日

(51) Int.Cl.

啟別記号 庁内整理番号

FI

技術表示箇所

H01M 4/58

H01M 4/58

請求項の数1(全 4 頁)

(21)出願番号	特顏平2-221379	(73)特許権者	999999999 本田技研工業株式会社
(22) 出顛日	平成2年(1990)8月24日	(72)発明者	東京都港区南青山2丁目1番1号 野口 実
(65)公開番号 (43)公開日	特開平4-106875 平成4年(1992)4月8日	(, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式 会社本田技術研究所和光研究所内
(45) X #1	3,22 1,000,000	(72)発明者	佐藤 健児 埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式
		(72) 発明者	会社本田技術研究所和光研究所内 出町 敦 埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式
		(72)発明者	会社本田技術研究所和光研究所内 宮下 公一 埼玉県和光市中央1丁目4番1号 株式
		(74)代理人	会社本田技術研究所和光研究所内 中理士 白井 里 隆
,		審査官	鈴木 正紀

(54) 【発明の名称】 リチウム二次電池用正極活物質

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】リチウムまたはリチウム合金を負極活物質とするリチウム二次電池用正極活物質において、下記組成式(I)で表され、かつMn、Co、Niの原子比が、添付第1図に示す点A(x=0.95、y=0.05、z=0)、点B(x=0.05、y=0.95、z=0)、点C(x=0、y=0.95、z=0.05)、点D(x=0、y=0.66、z=0.34)、点E(x=0.66、y=0、z=0.34)、点F(x=0.95、y=0、z=0.05)で囲まれる範囲内(但し、z=0である範囲、およびy=0であって、xが0.75~0.95、かつzが0.05~0.25である範囲を除く)にある酸化物であって、酸素雰囲気下で焼成されてなるリチウム二次電池用正極活物質。

LiMn₂Co₂Ni₂O₂

....(1)

(x + y + z = 1)

【発明の詳細な説明】

[産業上の利用分野]

本発明は、リチウムまたはリチウム合金を負極活物質 とするリチウム二次電池用正極活物質に関する。

[従来の技術]

従来、リチウム二次電池などの非水電解質系二次電池 の正極活物質として、例えば五酸化パナジウムおよび超 電力の低い二硫化チタンや、そのほか電子導電性が比較 的低い二酸化マンガンなどが使用されている。

[発明が解決しようとする課題]

ところで、前述したような五酸化パナジウムおよび二硫化チタンを正極活物質として使用した場合には、材料コストが嵩張って電池が高価となったり、二硫化チタンのように超電力が低くくて電池特性上も好ましくないため、通常、安価で良好な超電力が得られる前記二酸化マ

ンガンが汎用されている。

しかし、この二酸化マンガンの正極活物質は、前述し たように電子導電性が比較的低いために、電池の内部抵 抗が高くなり、また正極での電極反応(MnOゥ+Li +e →LiMnO₂)が充分に進まず、利用率が低下していた。 本発明は、マンガンを含む正極の電子導電性を向上さ せることにより、内部抵抗の低下および利用率の向上を 図ることができるリ チウム 二次電池用正極活物質を提供 することを目的とする。

(課題を解決するための手段)

本発明は、リチウムまたはリチウム合金を負極活物質 とするリチウム二次電池用正極活物質において、下記組 成式(I) で表され、かつMn、Co、Niの原子比が、添付 第1 図に示す点A(x = 0.95、y = 0.05、z = 0)、点 B (x = 0.05, y = 0.95, z = 0) 、点C(x = 0 、y=0.95, z = 0.05), AD(x = 0, y = 0.66, z = 0.=0.95、y =0、z =0.05) で囲まれる範囲内(但し、 z = 0 である範囲、およびy = 0 であって、x が0.75~ 0.95、かつz が0.05~0.25である範囲を除く) にある酸 化物であって、酸素雰囲気下で焼成されてなるリチウム 二次電池用正極活物質を提供するものである。

LiMn.Co,Ni2O2

(x + y + z = 1)

本発明の正極活物質において、Mn、Co、Niの原子比 は、点A →B →C →D →E →F →A で囲まれる 範囲内 (但し、z =0 である範囲、およびy =0 であって、x が0.75~0.95、かつz が0.05~0.25である範囲を除く) にあり、 点A ~F 線上より Mnが多くなると、 電気伝導度 が低下し、MnO₂と同等の利用率となり、また点B ~C 線 上より Coが多くなると、サイクル安定性が著しく劣化 し、さらに点D~E 線上より Niが多くなると 放電容量が 著しく 低下するため、いずれも 好ましくない。

本発明では、前記点 $\Lambda \sim F$ の範囲(但し、z=0であ る範囲、およびy =0 であって、x が0.75~0.95、かつ z が0.05~0.25である範囲を除く) の原子比の酸化物を 使用することでマンガンを含む正極の電子導電性を向上 させることができ、これによりリチウム二次電池の内部 抵抗の低下および利用率の向上を図ることができる。

この正極活物質を用いて正極を作製する場合、正極活 ・物質の粒径は必ずしも 制限されないが、平均粒径が5 μ m以下のものを用いることにより

高性能の正極を作るこ とができる。この場合、これらの粉末に対し、アセチレ ンブラックなどの導電剤やフッ素樹脂粉末などの結着剤 などを添加混合し、有機溶剤で混ᅉりし、ロールで圧延 し、乾燥するなどの方法により 正極を作製することがで きる。なお、導電剤の混合量は、正極活物質100重量部 に対し5~50重量部、特に7~10重量部とすることがで き、本発明にあってはその正極活物質の導電性が良好で あるため、導電剤使用量を少なくすることができる。ま

た、結着剤の配合量は前記正極活物質100重量部に対し て5~10重量部とすることが好ましい。

本発明の正極活物質は、例えば炭酸リチウム、炭酸マ ンガンおよび炭酸コバルト の混合物中にエタノールなど の有機溶媒を加えて、ボールミルなどの粉砕手段で粉砕 し、乾燥後、酸素雰囲気下で温度750~950℃で2 ~6 時 間程度焼成し、さらに前記有機溶媒を加えてポールミル で粉砕し、乾燥することによって製造することができ

なお、本発明の正極活物質を用いた二次電池に使用す る非水系の電解質としては、正極活物質および負極活物 質に対して化学的に安定であり、かつり チウムイオンが 正極活物質と電気化学反応をするために移動できる非水 物質であればどのようなものでも使用でき、特にカチオ ンとアニオンとの組み合わせによりなる化合物であっ て、カチオンとしてはLi゚、またアニオンの例としてはP Fi、AsFi、SbFiのようなVa族元素のハロゲン族元素 のハロゲン化物アニオン、I(Is)、Br、Clのよう なハロゲンアニオン、CIOiのよう な過塩素酸アニオ ン、HFi、CFiSOi、SCNなどのアニオンを有する化合 物などを挙げることができるが、必ずしもこれらのアニ オンに限定されるものではない。このようなカチオン、 アニオンをもつ位解質の具体例としては、LiPFa、LiAsF 6, LISbF6, LIBF4, LICIO4, LII, LIBr, LICI, LIAIC I、LiHF1、LiSCN、LiSO3CF3などが挙げられる。 これらのうちでは、特にLiPF。、LiAsF。、LiBF。、LiCI

O«、LiSbF«、LiSO。CFsが好ましい。

なお、この非水電解質は、通常、溶媒により溶解され た状態で使用され、この場合、溶媒は特に限定されない が、比較的極性の大きい溶媒が良好に用いられる。具体 的には、プロピレンカーポネート、エチレンカーボネー ト 、テトラヒドロフラン、2 ーメヂルテトラヒドロフラ ン、ジオキソラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジ エチレングリコールジメチルエーテルなどのグライム 類、r-ブチロラクタンなどのラクトン類、トリエチル ホスフェート などのリン 酸エステル類、ホウ酸トリエチ ルなどのホウ酸エステル類、スルホラン、ジメチルスル ホキシド などの硫黄化合物、アセトニトリルなどのニト リ ル類、ジメチルホルムアミド 、ジメチルアセトアミド などのアミド類、硫酸ジメチル、ニトロメタン、ニトロ ベンゼン、ジクロロエタンなどの1 種または2 種以上の 混合物を挙げることができる。これらのうちでは、特に エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、ブチ レンカーボネート、テトラヒドロフラン、2 ーメチルテ トラヒドロフラン、ジメトキシエタン、ジオキソランお よびァーブチロラクトンから 選ばれた1 種または2 種以 上の混合容媒が好適である。

さらに、この非水粒解質としては、上記非水電解質を 例えばポリ エチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサ イド、ポリ エチレンオキサイド のイソシアネート 架橋

体、エチレンオキサイド オリ ゴマーを側鎖に持つホスフ ァゼンポリ マーなどの 重合体に含没させた有機固体電解 質、Li.N、LIBCIなどの無機イオン誘導体、Li.SiO.、L LBOなどのリチウムガラスなどの無機固体電解質を用 いることもできる。

本発明の正極活物質を使用したリチウム二次電池を図 面を参照してさらに詳細に説明する。

すなわち、本発明の正極活物質を使用したリチウムニ 次電池は、第2 図に示すよう に開口部10aが負極蓋板20 で密封されたボタン形の正極ケース10内を微細孔を有す るセパレータ30で区画し、区画された正極側空間内に正 極集電体40を正極ケース10側に配置した正極50が収納さ れる一方、負極側空間内に負極集電体60を負極蓋板20側 に配置した負極70が収納されたものである。

前記負極70に使用される負極活物質としては、例えば リ チウムまたはリチウムを吸蔵、放出可能なリチウム合 金が用いられる。この場合、リチウム合金としては、リ チウムを含むII a、II b、III a、IV a、V a族の金属ま たはその2種以上の合金が使用可能であるが、特にリチ ウムを含むAl、In、Sn、Pb、Bi、Cd、Znまたはこれらの 2種以上の合金が好ましい。

前記セパレータ30としては、多孔質で電解液を通した り 含んだり することのできる 、例えばポリテトラフルオ ロエチレン、ポリ プロピレン やポリ エチレンなどの合成 樹脂製の不織布および編布などを使用することができ

なお、符号80は、正極ケース10の内周面に周設されて 負極蓋板20を絶縁支持するポリエチレン製の絶縁パッキ ンである。

(実施例)

以下、本発明の実施例を説明するが、本発明は必ずし もこの実施例に限定されない。

比較例1

原子比でLi:Mn:Co=1:0.5:0.5になるようにLi₂CO₃、M nCO₃、CoCO₃を秤量し、これに25重量%のエタノールを 加えてボールミルで2 時間混合し、そののちこれを乾燥 し、酸素雰囲気中において750℃で2 時間の熟処理を行 ない、次にまた50重量%のエタノールを加えてからボー ルミルにて12時間粉砕することで粉末の正極活物質 (LiMniaCoiaOz) を得た。

得られた正極活物質は、第3 図のグラフの線イに示す ように、後述する実施例1 よりも バルク 内のキャリア 滾 度が低く、その結果、実施例1 ほどの高伝導率は得られ なかった。また、正極の電子導電性についても実施例1 よりも劣るものであり、リチウム二次電池の内部抵抗が より高くなり、実施例1ほどの利用率は得られなかった この正極活物質100重量部に、導電剤としてアセチレ ンブラックを10重量部および接着剤としてテフロンパイ ンダーを10重量部加えて混合したのち、有機溶剤である エタノールで混練りし、圧延ロールで約200μmに圧延 し、150℃で真空乾燥してから所定の径に打ち抜いたも のを正極とした。

負極は、所定寸法に打ち抜いたアルミニウム板にリチ ウムを圧着し、電解液中でアルニウム –リ チウム合金化 したものを用い、またプロピレンカーボネート とジエチ レングリコールジメチルエーテルの溶媒にLiClO.を1 モ ル/&で溶媒したものを電解液として使用し、第1図に 示す電池を組み立てた。

この電池を充電放電5mAにおいて放電終止電圧2V、充 電終止電圧4Vで充放電を繰り返し、50サイクル目の放電 容量は、98Ahr/kgと実施例1ほどの高容量は得られなか った。

実施例1

正極活物質の材料として原子比でLi:Mn:Ni:Co=1:0.3 3:0.17:0.5のLi₂CO₃、MnCO₃、CoCO₃、NiCO₃・Ni(OH) 。・4H₂Oを使用した以外は、比較例1 と同様にして正極 活物質(LiMniaNiueConaO2)を得た。

得られた正極活物質は、第3 図のグラフの線口に示す ように比較例1 の場合以上にバルク内のキャリア濃度が 増加してより 高い導電率が得られ、これにより 正極の電 子導電性の向上がなされてリチウム二次電池のより以上 の内部抵抗の低下および利用率の向上が図れた。

また、この正極活物質を使用して比較例1 の場合と同 様にして電池を設けたところ、この電池の放電容量は10 3Ahr/kgと、より 良好な結果が得られた。

比較例2

正極活物質の材料として原子比でLi:Mn=1:1のLi:C O₃、MnCO₃を使用した以外は、比較例1 および実施例2 と同様にして正極活物質(LiMnO₂)を得た。

得られた正極活物質は、第3図のグラフの線ハに示す よう にバルク 内のキャリア 濃度が低下して 低導電率しか 得られず、正極の電子導電性が悪くてリチウム二次電池 の内部抵抗が高くなり、利用率が低かった。

また、この正極活物質を使用して比較例1 および実施 例2 の場合と同様にして電池を設けたところ、この電池 の放電容量は90Ahr/kgと低容量の結果が得られた。

[発明の効果]

本発明は、このようなものであるためマンガンを含む 正極の電子導電性を向上させることにより、 内部抵抗の 低下および利用率の向上を図ることができるという 効果 が得られる。

[図面の簡単な説明]

第1 図は本発明のリチウム二次電池用正極活物質におけ るMn、Co、Niの原子比を示す図、第2 図は本発明のリチ ウム二次電池用正極活物質を使用したり チウム二次電池 の一部断面図を含む正面図、第3 図はリチウム二次電池 用正極活物質の導電率を示すグラフである。 50:正極

